

Samen keuzes maken

Wordt u actief betrokken bij uw behandeling door uw zorgverlener?

768

Deelnemers met de ziekte van Crohn of colitis ulcerosa

Ja
77%

17% wil nog actiever betrokken worden

Nee
21%

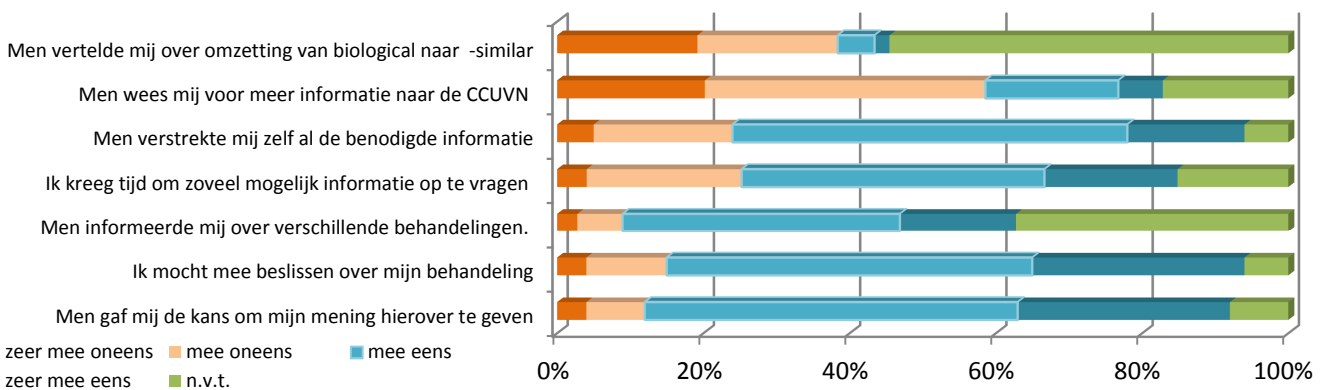
82% wil wel actief betrokken worden

Weet niet 2%

Ik kan altijd vragen stellen / Er wordt naar me geluisterd / Ik krijg informatie die bij me past

Daar is geen tijd voor / Mijn zorgverlener werkt niet mee/ Ik heb onvoldoende informatie

In hoeverre bent u het eens met de volgende stellingen over informatie vanuit het ziekenhuis?



Aan welke informatie heeft u behoefte als u een keuze moet maken?



Informatie over (bij)werkingen, behandelresultaten en effecten van medicatie



Regie voeren over mijn eigen leven



Ervaring/informatie over zorgverleners

Conclusie

Actieve betrokkenheid verbetert de kwaliteit van leven denkt 70%.

Patiënten willen vooral informatie over ziekte, medicatie en behandeling en willen deze informatie van hun behandelend arts. Informatie over medicatie vanuit arts is summier.

Slechts een kwart van de zorgverleners verwijst naar de CCUVN.

Aanbeveling

Zorgverleners kunnen patiënten nog actiever betrekken door voldoende en duidelijke informatie te geven over opties in de behandeling, alternatieven en hen deelgenoot te maken van eigen ervaringen en ervaringen van andere patiënten.

Ook moeten zij meer verwijzen naar patiëntenorganisaties, waar veel (ervarings-)kennis aanwezig is.

Tips voor eigen regie

mijnIBDcoach.nl

patiëntveiligheidskaarten (zie www.ccuvn.nl onder downloads)

Dit onderzoek is uitgevoerd door de Crohn en Colitis Ulcerosa Vereniging Nederland. Het volledige rapport kunt u opvragen via info@crohn-colitis.nl

